

Impact resistant modified polyoxymethylene and molded articles there from

Patent number: EP0156285
Publication date: 1985-10-02
Inventor: BURG KARLHEINZ DR; CHERDRON HARALD PROF DR; KLOOS FRIEDRICH DR; SCHLAF HELMUT DR
Applicant: HOECHST AG (DE)
Classification:
- **international:** C08L59/02; C08L51/04; C08L51/06; C08L51/08;
C08L67/02; C08L75/04; C08L35/02
- **european:** C08F279/02; C08L51/00; C08L59/02
Application number: EP19850103153 19850319
Priority number(s): DE19843411329 19840328; DE19853505524 19850218

Also published as:

- US5039741 (A1)
- JP6057097 (A)
- JP60219253 (A)
- ES8704529 (A)
- ES8607358 (A)

[more >>](#)**Cited documents:**

- EP0004973
- FR2376189
- AT289388B
- FR2046991
- EP0115373

[more >>](#)**Abstract of EP0156285**

A mixture essentially comprising polyoxymethylene (component A), a rubber-elastic graft copolymer whose particles are built from a rubber-elastic, single-phase core based on polydiene and a hard graft shell (component B), and, if desired, a third polymeric component (component C), and a three-component mixture comprising components A, B' and C, where, in the case of B', the core comprises predominantly or fully poly(meth)acrylic acid esters or silicone rubber instead of polydiene. <??>The mouldings produced from these mixtures have, in particular, good low-temperature impact strength.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

This Page Blank (uspto)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 156 285
A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 85103153.4

(61) Int. Cl.: C 08 L 59/02

(22) Anmeldetag: 19.03.85

C 08 L 51/04, C 08 L 51/06
C 08 L 51/08, C 08 L 67/02
C 08 L 75/04, C 08 L 35/02

(30) Priorität: 28.03.84 DE 3411329
18.02.85 DE 3505524

(71) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT
Postfach 80 03 20
D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
02.10.85 Patentblatt 85/40

(72) Erfinder: Burg, Karlheinz, Dr.
Eichenweg 18
D-6200 Wiesbaden(DE)

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(72) Erfinder: Cherdron, Harald, Prof. Dr.
Eichenweg 40
D-6200 Wiesbaden(DE)

(72) Erfinder: Kloos, Friedrich, Dr.
Südring 112
D-6500 Mainz(DE)

(72) Erfinder: Schlaf, Helmut, Dr.
Zum Gimbacher Hof 20
D-6233 Kelkheim(Taunus)(DE)

(54) Schlagzäh modifiziertes Polyoxymethylen und daraus hergestellte Formkörper.

(57) Die Erfindung betrifft eine Mischung, bestehend im wesentlichen aus Polyoxymethylen (Komponente A), einem kautschukelastischen Ppropfcopolymeren, dessen Partikel aus einem kautschukelastischen, einphasigen Kern auf Basis von Polydien und einer harten Ppropfhülle aufgebaut sind (Komponente B) und gegebenenfalls einer polymeren Dritt-komponente (Komponente C). Weiterhin bezieht sich die Erfindung auf eine Dreiermischung aus den Komponenten A, B' und C, wobei im Falle von B' der Kern anstelle von Polydien überwiegend oder vollständig aus Poly-(meth)acrylsäureester oder Silikonkautschuk besteht.

Die aus diesen Mischungen hergestellten Formkörper zeichnen sich vor allem durch eine gute Kälteschlagzähigkeit aus.

EP 0 156 285 A2

Schlagzäh modifiziertes Polyoxymethylen und daraus
hergestellte Formkörper

Polyacetale werden seit langem als vielseitige Werkstoffe vor allem im technischen Bereich eingesetzt. Sie eignen sich wegen ihrer hervorragenden mechanischen Eigenschaften wie hoher Steifigkeit, Härte und Festigkeit, sowie 5 der Möglichkeit, Formteile und Formkörper in engen Toleranzgrenzen herzustellen und der guten Beständigkeit gegenüber vielen Chemikalien vielfach als Metallersatz. Für eine Reihe potentieller Anwendungen weisen sie allerdings auf Grund ihrer relativ hohen Glastemperatur eine 10 zu geringe Schlagzähigkeit, insbesondere Kerbschlagzähigkeit auf. Für solche Anwendungsgebiete ist es zusätzlich wünschenswert, daß die Produkte auch bei tiefen Umgebungstemperaturen ihre guten Schlagzähigkeitseigenschaften behalten.

15 Aus der Patentliteratur sind eine Reihe von Methoden bekannt, die Zähigkeit teilkristalliner, thermoplastisch verarbeitbarer Polymerer durch Einarbeiten vernetzter oder unvernetzter, teilweise auch gepropfster Elastomerer 20 zu verbessern. Als Beispiele für Polyoxymethylen seien genannt: mit Polyurethanen modifiziertes Polyoxymethylen (DE-Patentschrift 1 193 240); mit einer zweiphasigen Mischung aus Polybutadien und Styrol/Acrylnitril (ABS) 25 modifiziertes Polyoxymethylen (DE-Patentschrift 1 931 392); mit einem auf Basis Acrylester-Butadien hergestellten Ppropfcopolymer modifiziertes Polyoxymethylen (DE-Patentschrift 1 964 156), ein mit einem Polydien/Polyalkylen-oxid-Blockpolymerisat modifiziertes Polyoxymethylen 30 (DE-Patentschrift 2 408 487) und schließlich ein mit modifizierten Polysiloxanen bzw. Silicon-Kautschuken ausgerüstetes Polyoxymethylen (DE-Offenlegungsschrift 2 659 357). Die genannten Mischungen besitzen zwar bei Raumtemperatur verbesserte Zähigkeitsparameter; insbesondere die Kälteschlagzähigkeit ist jedoch wegen der

relativ hohen Glasübergangstemperatur der Elastomerphase für manche Zwecke nicht befriedigend. Dies gilt zwar nicht für die Mischungen der DE-Offenlegungsschrift; jedoch sind die hier als Ppropfbasis eingesetzten Poly-
5 siloxane bzw. Silicon-Kautschuke recht teuer. Zum Teil enthalten sie bzw. die daraus durch Ppropfung erhaltenen Schlagzäh-Komponenten auch Halogen. Dessen Abspaltung in Form von Halogenwasserstoffsäuren führt zu nachhaltiger Schädigung der Polyoxymethylen-Matrix.

10 Aus der EP-Offenlegungsschrift 37686 sind schlagzähe Abmischungen von harten thermoplastischen Kunststoffen, einem kautschukelastischen Elastomeren und einer die Verteilung des Elastomeren in der Kunststoffmatrix begünstigenden Komponente bekannt. Bei der Elastomerkomponente handelt es sich um Propfcopolymerisate mit Kern-Hüllen-Struktur (u.a. MBS oder ABS). Polyoxymethylen wird in dieser Literaturstelle als Polymermatrix nicht erwähnt. Gleiches gilt auch für die EP-Offenlegungsschrift 79477, die Formmassen mit verbesserter Tieftemperatur-Schlagzähigkeit aus Polyester und einer Schlagzähkomponente u.a. mit Kern-Hüllen-Struktur zum Gegenstand hat. Die Hülle der Partikel der Schlagzähkomponente kann dabei aus mehreren Schalen unterschiedlicher stofflicher
15 20 25 Zusammensetzung aufgebaut sein. Als zwingenden Bestandteil enthält die Schlagzähkomponente auch noch Polycarbonat.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, schlagzäh modifiziertes Polyoxymethylen bereitzustellen, das bei Temperaturen bis -40°C gegenüber bisher bekannten Systemen wesentlich verbesserte Zähigkeitsparameter aufweist, ohne daß dabei die ursprünglichen, vorteilhaften Eigenschaften des Polyoxymethylens, wie gute Witterungs- und Alterungsbeständigkeit, hohe Oberflächengüte, vor-
30 35 teilhafte thermoplastische Verarbeitbarkeit wesentlich beeinträchtigt werden. Aufgabengemäß sollten weiterhin kostengünstige, halogenfreie Schlagzäh-Komponenten zum Einsatz kommen.

Es wurde nun gefunden, daß sich diese Aufgabe überraschenderweise dadurch lösen läßt, daß als Schlagzäh-Komponente Ppropfcopolymere aus einem kautschukelastischen, einphasigen Kern auf Basis von Polydien und einer harten

- 5 Ppropfhülle (Kern-Hüllen-Struktur) eingesetzt werden.

Die Erfindung betrifft daher eine Mischung im wesentlichen bestehend aus Polyoxymethylen (Komponente A) und 5 - 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung, eines kautschuk-
10 elastischen Ppropfcopolymeren (Komponente B), sowie gegebenenfalls einer polymeren Drittkomponente (Komponente C) und gegebenenfalls üblichen Zusatzstoffen, dadurch gekennzeichnet, daß das Ppropfcopolymere in dem Polyoxyethylen in feiner Verteilung vorliegt und aus Partikeln besteht, die
15 aus einem kautschukelastischen einphasigen Kern auf Basis von Polydien und einer harten Ppropfhülle aufgebaut sind.

Weiterhin bezieht sich die Erfindung auf eine Mischung, im wesentlichen bestehend aus Polyoxyethylen (Komponente A),
20 5 - 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung, eines kautschukelastischen Ppropfcopolymeren (Komponente B') und einer polymeren Drittkomponente (Komponente C), dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente B' aus Partikeln besteht, die aus einem kautschukelastischen, einphasigen
25 Kern auf Basis von Poly-(Meth)Acrylsäureester oder Silikonkautschuk und einer harten Ppropfhülle aufgebaut sind, wobei die Komponente B' mit der Komponente C ein Zweiphasensystem B'/C bildet und dieses Zweiphasensystem sowie die gegebenenfalls zusätzlich noch vorhandene Komponente
30 B' im Polyoxyethylen fein verteilt vorliegen.

Schließlich hat die Erfindung Formkörper zum Gegenstand, die aus derartigen Mischungen hergestellt sind.

35 Ein wesentliches Merkmal der erfindungsgemäßigen Mischungen ist der Gehalt an Komponente B bzw. B', also dem kautschukelastischen Ppropfcopolymeren, dessen Menge im allgemeinen zwischen 5 und 50 Gew.-%, vorzugsweise 10 und 40

Gew.-% und insbesondere 10 und 30 Gew.-% bezogen auf die Gesamtmasse, liegt. Die Komponente B ist erfindungsgemäß gegenüber der Komponente B' bevorzugt.

- 5 Die Komponente B/B' besteht erfindungsgemäß aus Partikeln, die überwiegend, vorzugsweise zu mehr als 70 % eine Kern-Hüllen(Schalen)-Struktur aufweisen. Der Kern wird dabei von einer kautschukelastischen Polymer-Phase gebildet, auf welche die harte Hülle, die aus mehreren Schalen besteht, kann, aufgepflanzt ist. Der Kern soll dabei nach einem weiteren Merkmal der Erfindung einphasig sein, was bedeutet, daß er überwiegend, vorzugsweise vollständig aus der kautschukelastischen Weichphase besteht und nur in geringem Umfang, vorzugsweise überhaupt keine Einschlüsse aus harten Polymerbestandteilen der Hülle enthält. Im allgemeinen macht der Kern 40 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 60 bis 90 %, und insbesondere 70 bis 80 % der Teilchen der Komponente B/B' aus; dementsprechend beträgt der Anteil der Hülle (Schalen) 5 bis 60 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 40 Gew.-% und insbesondere 20 bis 30 Gew.-%.

Stofflich besteht der Kern bei der Komponente B aus Polymeren auf der Basis von Polydielen, wie z.B. Polybutadien oder Polyisopren. Gegebenenfalls kann das Kern-Polymer bis zu 10 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 5 Gew.-% an Comonomer-Einheiten enthalten. Bevorzugt handelt es sich bei dem Comonomeren um Styrol oder Acrylnitril. Das Kern-Polymer ist dabei vorzugsweise vernetzt, wobei der Gelanteil (in Toluol) im allgemeinen größer als 70 % und vorzugsweise größer als 80 % ist. Als Vernetzer kommt beispielsweise Divinylbenzol in Frage.

Die Hülle der Partikel der Komponente B besteht aus harten Polymeren, die auf den Kern, d.h. dem Pflanzsubstrat, aufgepflanzt sind. Die Hülle kann dabei einschichtig oder mehrschichtig, insbesondere zweischichtig ausgebildet sein,

wobei im Falle der Mehrschaligkeit die verschiedenen Schalen aus unterschiedlichen Polymeren bzw. Copolymeren bestehen. Die erste Schale ist dabei vorzugsweise vernetzt, während die zweite Schale und die gegebenenfalls weiteren Schalen
5 vernetzt sein können.

- Als Monomere, die zu geeigneten Polymeren der Partikelhülle führen, seien hier beispielsweise genannt: Methacrylnitril; Acrylnitril; Methacrylate, deren Alkoholkomponente 1 - 4 C-Atome aufweist, wie Methylmethacrylat;
10 Acrylate, die sich von Alkoholen mit 1 - 6 Kohlenwasserstoffatomen ableiten, wie Ethylacrylat, Propylacrylat oder n-Butylacrylat; Vinylester wie Vinylacetat; Vinyläther; N-Vinyl-N-methylacetamid; Vinylpyrroldion. Zum Aufbau der Hülle kommen auch Copolymeren aus diesen Monomeren in Frage oder auch Copolymeren aus einem oder mehreren dieser Monomeren mit Styrol, α -Methylstyrol, Vinyltoluol. Mischungen aus 20 - 80 Gew.-% Acrylnitril oder Methacrylnitril mit 80 - 20 Gew.-% der genannten Acrylate, Methacrylate oder Vinylverbindungen haben sich dabei als besonders günstig erwiesen. Bevorzugt sind weiterhin solche Ppropfpolymerivate als Komponente B, bei denen die Hülle zweischalig aufgebaut ist, wobei die erste Schale aus Polystyrol besteht und die zweite (Äußere Schale) aus Poly(meth)acrylat, das nach einer weiteren vorzugsweise Ausgestaltungsform teilweise vernetzt ist. Als vernetzende Monomere können dabei multifunktionelle Monomere wie beispielsweise Äthylenglykol- oder Butylenglycoldimethacrylat oder Triallylcyanurat dienen.
25
30 Die Glasübergangstemperatur der vorstehend beschriebenen erfindungsgemäß Komponente B sollte zweckmäßigerverweise zwischen -40°C und -120°C , vorzugsweise unterhalb von -60°C und insbesondere zwischen -80°C und -120°C liegen.
35 Die Herstellung der erfindungsgemäß als Komponente B eingesetzten Ppropfcopolymeren mit Kern-Hüllen-Struktur ist

bekannt und erfolgt entweder durch Einstufenpolymerisation im Falle einer einschlägigen Hülle oder durch Mehrstufenpolymerisation im Falle einer mehrschaligen Hülle. Letztere Verfahrensweise ist beispielsweise in der US-Patentschrift 5 3.985.704 beschrieben. In beiden Fällen wird die Ppropf-copolymerisation mittels wasserlöslicher Initiatoren oder mittels aktivierter Initiatorsysteme, deren eine Komponente (Aktivator) zumindest wasserlöslich ist durchgeführt (vgl. hierzu C.B. Bucknall, "Toughened Plastics", Seite 98, 10 Applied Science Publishers LTD, 1977 (London)).

Sowohl bei der einstufigen wie auch bei der mehrstufigen Ppropfpolymerisation geht man von einem Polydien aus, das vorzugsweise in Form eines wässrigen Latex mit definierter 15 mittlerer Teilchengröße, vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 5 µm, vorliegt und das vorzugsweise partiell vernetzt ist.

Für die Herstellung der Komponente B polymerisiert man die Monomeren bzw. Monomerengemische in Gegenwart des 20 Polydiens, wobei ein überwiegender Teil der Monomeren auf die Polydienpartikel aufgepropft wird. Die Menge an Polydien beträgt im allgemeinen 40 bis 95 Gew.-% und die Menge des Monomeren(gemisches) 5 bis 60 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Gesamtmenge. Die erreichte Ppropf- 25 ausbeute bewegt sich zwischen 60 und 95 %, vorzugsweise zwischen 80 und 90 %. Die Ppropfpolymerisation wird in Lösung oder Emulsion, bevorzugt in wässriger Dispersion durchgeführt. Hierzu wird der feinteilige Polydienlatex unter Zusatz der üblichen Polymerisations- 30 hilfsstoffe wie Emulgier- bzw. Suspendierhilfsmittel, Radikalinitiatoren, Regler etc. vorgelegt, das Monomere oder die Monomeremischung zugegeben und bei Temperaturen zwischen 30 und 95°C, vorzugweise 50 bis 80°C polymerisiert. Im Falle einer Einstufenreaktion ist der Initiator wasserlöslich; es werden also beispielsweise wasser- 35 lösliche Peroxide, Perkarbonate oder Perborate eingesetzt. Bei einem Mehrkomponenten-Initiatorsystem (Redoxsystem)

muß zumindest eine Komponente wasserlöslich sein. Als Beispiel für Emulgatoren (Dispergatoren) seien angeführt: aliphatische und aromatische Sulfate; Sulfonate; Salze von Carbonsäuren, wie Salze vom Typ der Dresinate;
5 etc.

Im Falle der Mehrstufenreaktion, die erfindungsgemäß bevorzugt ist, erfolgt die Ppropfpolymerisation und die Aufarbeitung wie in der US-Patentschrift 3.985.704 beschrieben. Dabei wird zur Ausbildung einer mehrschaligen
10 Hülle zunächst ein Monomeres, beispielsweise Styrol auf das Kernpolymere, beispielsweise ein Butadien-Styrol-Copolymeres, aufgepfpft und danach ein anderes Monomeres oder Monomerengemisch, ggf. in Anwesenheit eines Vernetzers.

15 Die mittlere Teilchengröße der Partikel der sprühgetrockneten Komponente B beträgt zweckmäßigerweise 20 bis 250 µm und bevorzugt 20 bis 150 µm.

20 Bei der Komponente B' besteht der Kern in dem einen Fall überwiegend oder vollständig aus vorzugsweise teilvernetzten Poly-(meth)acrylsäureestern, wobei die Alkohol-Komponente in dem Ester im allgemeinen 1 bis 15 C-Atome, vorzugsweise 1 bis 8 C-Atome enthält. Als Comonomere kommen
25 olefinische Monomere, wie Butadien, Cyclooctadien, Vinylether und Halogenalkylacrylate in Frage. Der Gelanteil (in Toluol) beträgt vorzugsweise mindestens 50 %, insbesondere mindestens 70 %. Hinsichtlich der Ppropfhülle kommen grundsätzlich die gleichen Monomeren, wie bei der Komponente B dargelegt, in Betracht. Auch die Teilchengröße der Komponente B' liegt in dem bei der Komponente B beschriebenen Bereich. Derartige Ppropfpolymeren auf Poly-(meth)acrylsäureester-Basis sowie deren Herstellung sind beispielsweise beschrieben in der DE-Auslegeschrift 1.964.156, der
30 DE-Offenlegungsschrift 2.116.653, sowie den EP-Offenlegungsschriften 50265, 60601 und 64207, auf die hiermit
35 ausdrücklich Bezug genommen wird.

In dem anderen Fall besteht der Kern des Ppropfpolymeren überwiegend oder vollständig aus Silikon-Kautschuk, wobei dieser Begriff hier auch die unvernetzten Organopolysiloxane mitumfassen soll. Auf diese Silikon-Kautschuke,
5 die vorzugsweise ppropfaktive Gruppen enthalten, werden dann die entsprechenden Monomeren aufgepropft. Als solche kommen die bereits bei der Komponente B offenbarten in Betracht. Derartige Ppropfpolymere auf Basis von Silikon-Kautschuk sowie deren Herstellung sind in der DE-Offenlegungsschrift 26 59 357 beschrieben, auf die hiermit gleichfalls ausdrücklich Bezug genommen wird.

Bei der Komponente C, die in der Mischung aus den Komponenten A und B fakultativ bzw. bevorzugt und in der Mischung
15 aus den Komponenten A und B' erfindungsgemäß zwingend vorhanden ist, handelt es sich um eine relativ niedrig schmelzende Substanz, die in der Schmelze mit der Komponente B/B' gut mischbar ist (Verdünnungsmittel). Besonders gute Effekte, die sich in einer Verbesserung insbesondere
20 der Zähigkeitseigenschaften gegenüber den Zweiermischungen zeigen, werden erhalten, wenn die Komponente B/B' so stark vernetzt ist, daß keine Auflösung dieser Komponente B/B'
in der Schmelze der Komponente C erfolgt, sich also ein Zweiphasensystem bildet und die Grenzflächenspannung des
25 Systems B/C bzw. B'/C eine feine Verteilung der Komponente B/B' in der Komponente C zuläßt. Bevorzugt befindet sich in diesem Zweiphasensystem B/C bzw. B'/C die Komponente B bzw. B' überwiegend in den Randbereichen, bildet also gewissermaßen die Schale dieses Zweiphasensystems, während
30 dessen Kern überwiegend aus der Komponente C besteht. Mit zunehmender Menge an Komponente B/B' findet sich diese dann auch mehr und mehr in dem Kern dieses Zweiphasensystems und schließlich – bei entsprechend großen Mengen – auch außerhalb desselben in der Polymermatrix A. In den erfindungsge-
35 mäßigen Dreiermischungen ist sowohl das Zweiphasensystem B/C bzw. B'/C als auch die gegebenenfalls zusätzlich vorhandene Komponente B bzw. B' in der Polymermatrix A fein verteilt.

Die Morphologie der Dreierblends, gemäß der das Zweiphasensystem aus den Komponenten B/B' und C in der Komponente A fein verteilt ist, wobei sich die Komponente B/B' an der Grenzfläche des Zweiphasensystems, also quasi zwischen Komponente A und C konzentriert, wird erfindungsgemäß bevorzugt. B/B' wirkt hierbei offenbar als eine Art "polymerer Dispergator" für die Komponente C in der Polymermatrix A.

Der Schmelzpunkt der Komponente C sollte in der Regel höchstens 250°C, vorzugsweise 180 bis 210°C betragen. Die Menge liegt bei 10 bis 95 %, zweckmäßigerweise bei 30 bis 70 % und vorzugsweise bei 40 bis 60 %, bezogen auf die Summe der Komponenten B bzw. B' und C. Als Beispiele für die Komponente C seien hier genannt: Polyurethane, segmentierte Copolyester und Ethylen-Vinylacetat-Copolymere. Diese Polymeren sind beispielsweise beschrieben in der DE-Offenlegungsschrift 2.818.240, auf die hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird. Ein weiteres Beispiel für diese Komponente C sind Copolyetheresteramide entsprechend der DE-Patentschrift 25 23 991.

Es ist zweckmäßig, aber nicht unbedingt erforderlich, die Komponente C zuerst mit der Komponente B bzw. B' zu vermischen und das so erhaltene Prämix dann mit der Komponente A zu homogenisieren.

Erfindungsgemäß werden als Basispolymere (Komponente A) die bekannten Polyoxyethylene eingesetzt, wie sie beispielsweise in der DE-Offenlegungsschrift 2.947.490 beschrieben sind. Es handelt sich hierbei im wesentlichen um unverzweigte lineare Polymere, die in der Regel mindestens 80 %, vorzugsweise mindestens 90 % Oxymethyleneinheiten (-CH₂O-) enthalten. Der Begriff Polyoxyethylene umfaßt dabei sowohl Homopolymere des Formaldehyds oder seine cyclischen Oligomeren wie Trioxan oder Tetroxan als auch entsprechende Copolymere.

Homopolymere des Formaldehyds oder Trioxans sind dabei solche Polymere, deren Hydroxylengruppen in bekannter

Weise chemisch gegen Abbau stabilisiert sind, z.B. durch Veresterung oder Veretherung.

Copolymere sind Polymere aus Formaldehyd oder seinen cyclischen Oligomeren, insbesondere Trioxan, und cyclischen Äthern, cyclischen Acetalen und/oder linearen Polyacetalen.

Als Comonomere kommen a) cyclische Äther mit 3, 4 oder 5, vorzugsweise 3 Ringgliedern, b) von Trioxan verschiedene cyclische Acetale mit 5 - 11, vorzugsweise 5, 6, 7 oder 10 Ringgliedern und c) lineare Polyacetale, jeweils in Mengen von 0,1 - 20, vorzugsweise 0,5 - 10 Gew.-%, in Frage. Am besten eignen sich Copolymeren aus 99,5 - 95 Gew.-% Trioxan und 0,5 - 5 Gew.-% einer der vorgenannten Cokomponenten.

Die Werte für die reduzierte spezifische Viskosität (RSV-Werte) des Polyoxytmethylens betragen im allgemeinen 0,3 - 2,0 dl·g⁻¹, vorzugsweise 0,5 - 1,5 dl·g⁻¹ (gemessen in Butyrolaceton, stabilisiert mit 2 Gew.-% Diphenylamin bei 140°C in einer Konzentration von 0,5 g/100 ml) und die Schmelzindex-Werte MFI 190/2, 16 liegen zumeist zwischen 0,02 und 50 g·min⁻¹. Der Kristallitschmelzpunkt des Polyoxytmethylens liegt im Bereich von 140 - 180°C, vorzugsweise 150 - 170°C; seine Dichte beträgt 1,38 - 1,45 g·ml⁻¹, vorzugsweise 1,40 - 1,43 g·ml⁻¹ (gemessen nach DIN 53 479).

Die erfundungsgemäße Mischung kann gegebenenfalls noch die bekannten Zusatzstoffe, wie Stabilisatoren, Nukleierungsmittel, Antistatika, Licht- und Flammenschutzmittel, Gleit- und Schmiermittel, Weichmacher, Pigmente, Farbstoffe, optische Aufheller, Verarbeitungshilfsmittel usgl. enthalten, deren Menge bis zu 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung betragen kann.

Als Stabilisatoren der Polyacetalphase eignen sich gegen den Einfluß von Wärme insbesondere Polyamide, Amide mehrphasiger Carbonsäuren, Amidine, z.B. Dicyandiamid, Hydrazine, Harnstoffe, Poly-(N-vinylactame) und Erdalkalischalte 5 salze von aliphatischen, vorzugsweise hydroxylgruppenhaltigen, ein- bis dreibasigen Carbonsäuren mit 2 - 20 Kohlenstoffatomen, z.B. Calciumstearat, Calciumrizino-leat, Calciumlactat und Calciumcitrat. Als Oxidationsstabilisatoren werden vor allem Bisphenolverbindungen verwendet, vorzugsweise Diester von einbasigen 4-Hydroxy-10 phenylalkansäuren, die 7 - 13, vorzugsweise 7, 8 oder 9 Kohlenstoffatome enthalten. Es ist in jedem Fall vorteilhaft zum verstärkten Schutz gegen oxidativen Angriff der Ppropfcopolymeren (Komponente B) neben den üblichen Di-phenolverbindungen schwefelhaltige Costabilisatoren, wie 15 z.B. S,S'-Thio-di(propionsäurelaurylester) zuzugeben. Als hervorragende Oxidationsstabilisatoren bewährt haben sich daneben Systeme auf Diphenylamin- oder Naphtylaminbasis. Zur Stabilisierung der Komponente B eignen sich auch phenolische Antioxydantien, wie sie beispielsweise 20 in der BE-Patentschrift 853 844 oder in der EP-Offenlegungsschrift 44159 beschrieben sind.

Als Lichtstabilisatoren sind beispielsweise α -Hydroxy-25 benzophenonderivate und Benzotriazolderivate geeignet.

Die Stabilisatoren werden zumeist in einer Menge von insgesamt 0,1 - 5, vorzugsweise 0,5 - 3 Gew.-% (bezogen auf die gesamte Formmasse) eingesetzt.

Weiterhin kann die erfindungsgemäße Mischung auch noch die üblichen Füllstoffe enthalten. Als solche seien beispielweise genannt: faserförmige Verstärkungsmaterialien wie Glasfasern, Kohlenstoff-Fasern; nichtfasrige Füllstoffe wie Glaspulver, Graphit, Ruß, Metallpulver, Metalloxide, Silikate, Carbonate und Molybdän (IV)-sulfid. Diese Füllstoffe können mit einem Haftvermittler bzw. Haft-

vermittlersystem ausgerüstet sein. Die Menge des Füllstoffes beträgt bis zu 50 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung. Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße Mischung jedoch keine Füllstoffe.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Mischungen erfolgt durch intensives Mischen der Bestandteile bei erhöhter Temperatur, d.h. im allgemeinen bei Temperaturen oberhalb des Schmelzpunktes der Komponente A, also bei etwa 160 bis 250°C, vorzugsweise zwischen 180 und 220°C, in gut mischenden Aggregaten wie z.B. Brabendern, Extrudern, vorzugsweise Zweischnellenextrudern, oder auf Mischwalzen. Üblicherweise werden die pulverförmigen Komponenten zunächst bei Raumtemperatur mechanisch gemischt und anschließend zur vollständigen Homogenisierung aufgeschmolzen. Es hat sich dabei gezeigt, daß die Größe und Verteilung der Elastomerteilchen in der Matrix von wesentlichem Einfluß auf die mechanischen Eigenschaften der Mischung sind. Die Mischung der Komponenten sollte daher in der Weise erfolgen, daß die Komponente B/B' und/oder das Zweiphasensystem B/C bzw. B'/C in der Polymermatrix möglichst homogen verteilt ist und die Teilchengröße der Partikel der Komponente B/B' und/oder des Zweiphasensystems B/C bzw. B'/C in den erfindungsgemäßen Mischungen im Bereich zwischen 0,1 und 5 µm, vorzugsweise zwischen 0,2 und 1 µm liegt.

Die erfindungsgemäße Mischung lässt sich mechanisch, z.B. durch Zerhacken oder Mahlen zu Granulaten, Schnitzeln, Flocken oder Pulvern zerkleinern. Sie ist thermoplastisch und damit allen für thermoplastischen Massen typischen Verarbeitungsweisen zugänglich. Sie kann daher durch Spritzgießen, Strangpressen, Schmelzspinnen oder Tiefziehen zu beliebigen Formkörpern verarbeitet werden und eignet sich als technischer Werkstoff zur Herstellung von Halbzeug und Fertigteilen, wie Formkörpern, z.B.

Bändern, Stäben, Platten, Filmen, Rohren und Schläuchen, sowie Maschinenteilen, z.B. Gehäusen, Zahnrädern, Lagerteilen und Steuerelementen sowie von Autozubehörteilen, wie Spoilern usgl.

5

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben die vorliegende Erfindung.

10 Beispiele

Die hierzu benutzten Größen wurden wie folgt bestimmt:

MFI 190/2, 16 : Gemäß DIN 53 735

15 Kerbschlagzähigkeit, a_k : Gemäß DIN 53 453 am Normkleinstab
Schädigungsarbeit, W_s : Gemäß DIN 53 443 an 2 mm Platten

Gelbwert, G : Gemäß DIN 6167

Glasübergangstemperatur, Tg: Nach DSC mit 20°/Min. Aufheizgeschwindigkeit

20

Die in den Beispielen verwendeten Ppropfcopolymeren (Komponente B) wurden durch wäßrige Emulsions-Polymerisation der in den Beispielen genannten Monomeren oder Monomermbischungen in Gegenwart des dispergierten Polybutadiens erhalten. Die auf diese Weise hergestellten Ppropfcopolymeren, die erfindungsgemäß (Beispiele 1 bis 8) Kern-Hüllen-Struktur aufwiesen, wurden sprühgetrocknet und in einem Doppelschneckenextruder in unterschiedlichen Gewichtsverhältnissen mit Polyoxymethylen unterschiedlicher Schmelzviskosität gemischt. Die Massetemperatur des Mischgutes lag bei etwa 210 bis 230°C (Gehäusetemperatur ca. 190°C). Das getrocknete Granulat wurde auf dem üblichen Weg zu Prüfkörpern verspritzt, an denen die in der nachfolgenden Tabelle angeführten Werte ermittelt wurden.

35

Als Materialien wurden eingesetzt:

Vergleichsbeispiel 1

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-%
Ethylenoxid, MFI 190/2,16 ca. 9,0.

5

Komponente B: -

Vergleichsbeispiel 2

10 Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-%
Ethylenoxid, MFI 190/2,16 ca. 9,0.

Komponente B: Polybutadien "Diene 35 A" (Firestone)
Tg: -75°C.

15

Vergleichsbeispiel 3

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-%
Ethylenoxid, MFI 190/2, 16 ca. 9,0.

20

Komponente B: Polybutadien-Latex, mittlere Teilchengröße
ca. 0,1 µm, sprühgetrocknet, vernetzt;
Tg. -76°C.

25 Vergleichsbeispiel 4

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2,0 Gew.-%
Ethylenoxid, MFI 190/2, 16 ca. 9,0.

30 Komponente B: Pfropfcopolymerisat aus 55 Teilen Polybuta-
dien und 45 Teilen eines Gemisches aus
70 Gew.-% Styrol und 30 Gew.-% Acrylnitril,
mittlere Teilchengröße 0,5 µm;
Tg: -70°C.

35 (Beispiel 8 DE-1964 156)

Beispiel 1

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 3,5 Gew.-%
Dioxolan, MFI 190/2, 16 ca. 10,0.

5

Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 80 Teilen Polybutadien
und 20 Teilen Methylmethacrylat, mittlere
Teilchengröße 0,15 µm;
Tg: -74°C.

10

Die Komponente B wurde auf folgende Weise hergestellt:
In einem Glasreaktor wurden unter Inertgas 1000 Teile
eines Polybutadienlatex mit enger Teilchengrößenverteilung
und mit einer mittleren Teilchengröße von 0,15 µm vorge-
legt. Der Feststoffgehalt betrug 30 Gew.-%, der pH-Wert lag
15 bei 10,0. Nach Zutropfen von 10 Gew.-% des Ppropfmonomeren
wurde die Mischung auf 70°C erwärmt, 0,6 Teile Kaliumper-
sulfat zugegeben und 15 min bei 70° gerührt. Nachdem die
Innentemperatur auf 80°C gesteigert wurde, wurde während
20 einer Periode von 150 min das restliche Monomere zugetropft
und anschließend nach 90 min bei 80° gehalten. Das ent-
standene Ppropfcopolymer wurde durch Sprühtrocknung als
feinteiliges Pulver gewonnen.

25

Beispiel 2

Komponente A: Homopolymeres des Formaldehyds, MFI
190/2, 16 ca. 9,0.

30

Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 80 Teilen Polybutadien
und 20 Teilen Methylmethacrylat, mittlere
Teilchengröße 0,2 µm;
Tg: -74°C.

35

Die Herstellung der Komponente B erfolgt in Anlehnung an
Beispiel 1.

Beispiel 3

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2 Gew.-%
Ethylenoxid, MFI 190/2, 16 ca. 9,0.

5

Komponente B: Mehrstufiges Ppropfcopolymeres aus 70 Teilen Polybutadien und 30 Teilen einer zweischaligen Ppropfhülle bestehend aus 60 Gew.-% Polystyrol als erster Ppropfhülle und 40 Gew.-% Polymethylmethacrylat als zweiter Ppropfhülle, mittlere Teilchengröße 0,2 µm; Tg: -72°C.

10

Die Herstellung der Komponente B erfolgte folgendermaßen:

15 In einem geeigneten Reaktor wurden 1000 Teile eines feinteiligen Polybutadienlatex unter inerten Bedingungen vorgelegt. Man stellte mit verdünnter Essigsäure auf pH= 9,0 und gab 10 Gew.-% der gesamten Styrolmenge zu. Danach wurde die Mischung auf 70° gebracht und diese nach Zugabe von 0,6 Teilen Kaliumpersulfat 15 min bei 70° belassen.
Nach Anspringen der Polymerisation wurde innerhalb von 90 min das restliche Styrol zugetropft. Nach etwa 1 Stunde wurde die Innentemperatur auf 80° erhöht, und während einer Periode von 60 min das Methylmethacrylat, dem 1 Gew.-%

20 25 Äthylenglycoldimethacrylat zugesetzt war, zudosiert. Die Mischung wurde danach noch 90 min bei 80° gehalten. Das entstandene Ppropfcopolymeres wurde durch Sprühtrocknung als feinteiliges Pulver gewonnen.

30

Beispiel 4

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan, ca. 2,0 Gew.-% Ethylenoxid und ca. 0,05 Gew.-% Butandioldiglycidyläther, MFI 190/2, 16 ca. 1,0.

35

Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 70 Teilen Polybutadien und 30 Teilen einer zweischaligen Ppropfhülle

aus 60 Gew.-% Polystyrol und 40 Gew.-% Poly-methylmethacrylat, mittlere Teilchengröße 0,2 µm;
Tg: -71°C.

5

Die Herstellung der Komponente B erfolgte in Anlehnung an Beispiel 3.

Beispiel 5

10 Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2,0 Gew.-% Ethylenoxid, MFI 190/2, 16 ca. 2,5.

15 Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 70 Teilen Polybutadien und 30 Teilen einer zweischaligen Ppropfhülle aus 60 Gew.-% Polystyrol und 40 Gew.-% Poly-methylmethacrylat, mittlere Teilchengröße 0,2 µm;
Tg: -72°C.

20 Die Herstellung der Komponente B erfolgte in Anlehnung an Beispiel 3.

Beispiel 6

25 Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 3,5 Gew.-% Dioxolan, MFI 190/2, 16 ca. 9,0.

Komponente B: Ppropfcopolymer, hergestellt gemäß Beispiel I der US-Patentschrift 3.985.704.

30

Beispiel 7

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan, ca. 3,5 Gew.-% Dioxolan MFI 190/2, 16 ca. 10,0.

35

Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 70 Teilen Polybutadien und 30 Teilen Vinylacetat, mittlere

Teilchengröße 0,3 µm;
Tg: -69°C.

Die Herstellung der Komponente B erfolgte in Anlehnung an
5 Beispiel 1; der pH-Wert des Ausgangslatex betrug hier 7,0.

Beispiel 8

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan, ca. 2,0 Gew.-%
10 Ethylenoxid, MFI 190/2, 16 ca. 9,0.

Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 80 Teilen Polybutadien
und 20 Teilen N-Vinylmethyleacetamid,
mittlere Teilchengröße 0,25 µm;
15 Tg: -72°C.

Die Herstellung der Komponente B erfolgte in Anlehnung an
Beispiel 1; der pH-Wert des Ausgangslatex betrug hier 7,0.

20 Beispiel 9

Komponente A: Copolymerisat aus Trioxan und ca. 2,0 Gew.-%
Ethylenoxid, MFI 190/2,16 ca. 9,0.
25 Komponente B: Ppropfcopolymeres aus 70 Teilen Polybutadien
und 30 Teilen einer zweischaligen Ppropfhülle
aus 60 Gew.-% Polystyrol und 40 Gew.-% Poly-
methylmethacrylat, mittlere Teilchengröße
0,4 µm;
30 Tg: -72°C.

Komponente C: Handelsübliche Copolyetherester ("Hytrel"
bzw. "Arnitel") auf Basis Polytetramethylen-
terephthalat, aufgebaut aus sich wiederho-
lenden Hart- und Weichsegmenten, wobei die
35 amorphen, weichen Segmente aus Polytetra-
methylenetherglykol, die harten Segmente aus
Butylenterephthalat bestanden. Die Shore-D-
Härten lagen zwischen 40 und 80.

Die Komponenten B und C wurden in einem Doppelschneckenextruder zu einem Prämix homogenisiert. Die Massetemperatur lag im Bereich von 200 - 230°C. Das getrocknete Granulat wurde dann in einem zweiten Homogenisierungsschritt in Po-
lyoxymethylen eingearbeitet.

5

- 20 -

Beispiel	Komponente B		Kerbschlagzähligkeit α_{k^2} J/m ²		Schädigungsarbeit W _s		Teilchengröße der Komponente B in der Mischung		Gelbwert	
	Polybutadien-Anteil	Gew.-%	23°	-20°	-40°	23°	-40°	um	g	20
Vergleichsbeispiele	1	-	-	5,5	4,5	4,5	0,25	0,22	-	- 2,0
	2	20	20	4,5	-	-	0,25	-	50	+ 5,0
	3	20	20	5,0	-	-	0,30	-	20	+ 7,0
	4	36	20	7,0	5,0	4,5	0,80	0,22	5 - 20	- 1,0
Beispiele	1	25	20	15,0	13,0	8,0	21,5	5,5	0,3 - 2	- 8,0
	2	25	20	16,0	14,5	7,5	23,0	4,5	0,2 - 3	- 7,5
	3	30	21	20,0	13,0	11,0	27,0	3,0	0,2 - 4	- 6,0
	4	30	21	18,0	14,0	9,0	10,0	3,0	0,2 - 3	- 8,0
	5	30	21	27,0	19,0	14,0	27,0	7,5	0,2 - 1	- 7,0
	6	30	20	21,5	13,5	12,0	26,5	4,0	0,1 - 3	- 10,0
	7	30	21	17,0	13,0	9,0	13,0	4,5	0,3 - 5	± 0
	8	25	20	19,0	12,0	8,0	22,0	7,0	0,3 - 4	+ 1,0
KOMPONENTE										
C	B	PB-Anteil	Gew.-%	Gew.-%	Gew.-%	Gew.-%	Gew.-%	Gew.-%	Gew.-%	156285
9	20	20	14	28,0	19,0	10,5	34,0	24,0	1,0-3,0	0,1-0,3 + 3,5

Patentansprüche

1. Mischung, im wesentlichen bestehend aus Polyoxymethylen (Komponente A) und 5 - 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmischung, eines kautschukelastischen Ppropfcopolymeren (Komponente B), sowie gegebenenfalls einer polymeren Drittkomponente (Komponente C) und gegebenenfalls üblichen Zusatzstoffen, dadurch gekennzeichnet, daß das Ppropfcopolymere in dem Polyoxymethylen in feiner Verteilung vorliegt und aus Partikeln besteht, die aus einem kautschukelastischen, einphasigen Kern auf Basis von Polydien und einer harten Ppropfhülle aufgebaut sind.
2. Mischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Kern in der Komponente B aus Polydien besteht.
- 15 3. Mischung nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Hülle der Partikel der Komponente B einschalig ausgebildet ist und aus Poly(meth)acrylat und Poly(meth)acrylnitril besteht.
- 20 4. Mischung nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Hülle der Partikel der Komponente B zweischalig ausgebildet ist.
- 25 5. Mischung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Schale aus vernetztem Polystyrol und die äußere Schale aus vernetztem Polymethacrylat besteht.
- 30 6. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente B eine Glasübergangstemperatur von unterhalb -60°C aufweist.
7. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente B in dem Polyoxymethylen als fein disperse Phase mit einer mittleren Teilchengröße zwischen 0,1 bis 5 µm vorliegt.

8. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente C mit der Komponente B ein Zweiphasensystem B/C bildet und dieses Zweiphasensystem sowie die gegebenenfalls zusätzlich noch vorhandene Komponente B im Polyoxymethylen fein verteilt vorliegen.
5
9. Mischung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß sich in dem Zweiphasensystem B/C die Komponente B überwiegend in den Randbereichen befindet.
10
10. Mischung nach Anspruch 8 und/oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente C in einer Menge von 10 bis 95 Gew.-%, bezogen auf die Summe von Komponente B und C, vorliegt.
15
11. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Schmelzpunkt der Komponente C höchstens 250°C beträgt.
20
12. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente C ein Polyurethan, einen segmentierten Copolyetherester oder ein Ethylen-Vinylacetat-Copolymerisat darstellt.
25
13. Mischung, im wesentlichen bestehend aus Polyoxymethylen (Komponente A) 5 – 50 Gew.-%, bezogen auf die Gesamt-mischung, eines kautschukelastischen Ppropfcopolymeren (Komponente B') und einer polymeren Dritt-komponente (Komponente C), dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente B' aus Partikeln besteht, die aus einem kautschukelastischen, einphasigen Kern auf Basis von Poly-(meth)acrylsäureester oder Silikonkautschuk und einer harten Ppropfhülle aufgebaut sind, wobei die Komponente B' mit der Komponente C ein Zweiphasen-system B'/C bildet und dieses Zweiphasensystem sowie
30
35

die gegebenenfalls zusätzlich noch vorhandene Komponente B' im Polyoxyethylen fein verteilt vorliegen.

14. Mischung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß sich in dem Zweiphasensystem B'/C die Komponente B' überwiegend in den Randbereichen befindet.
5
15. Mischung nach Anspruch 13 und/oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente C in einer Menge von 10 bis 95 Gew.-%, bezogen auf die Summe von Komponente B'
10 und C, vorliegt.
16. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 13 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß der Schmelzpunkt der
15 Komponente C höchstens 250°C beträgt.
17. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 13 bis 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente C ein
20 Polyurethan, einen segmentierten Copolyetherester oder ein Ethylen-Vinylacetat-Copolymerisat darstellt.
18. Mischung nach einem oder mehreren der Ansprüche 13 bis 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente B eine
Glasübergangstemperatur von unterhalb -60°C aufweist.
25
19. Formkörper, hergestellt aus der Mischung gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 18.



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets

⑪ Veröffentlichungsnummer:

O 156 285
A3

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑬ Anmeldenummer: 85103153.4

⑮ Int. Cl.⁴: **C 08 L 59/02, C 08 L 51/04,**
C 08 L 51/06, C 08 L 51/08,
C 08 L 67/02, C 08 L 75/04,
C 08 L 35/02

⑭ Anmelddatag: 19.03.85

⑯ Priorität: 28.03.84 DE 3411329
18.02.85 DE 3505524

⑰ Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT,
Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE)

⑲ Veröffentlichungstag der Anmeldung: 02.10.85
Patentblatt 85/40

⑳ Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL
SE

㉑ Erfinder: Burg, Karlheinz, Dr., Eichenweg 18,
D-6200 Wiesbaden (DE)
Erfinder: Cherdron, Harald, Prof. Dr., Eichenweg 40,
D-6200 Wiesbaden (DE)
Erfinder: Kloos, Friedrich, Dr., Südring 112, D-6500 Mainz
(DE)
Erfinder: Schlaif, Helmut, Dr., Zum Gimbscher Hof 20,
D-6233 Kelkheim(Taunus) (DE)

㉒ Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: 06.05.87 Patentblatt 87/19

㉓ Schlagzäh modifiziertes Polyoxymethylen und daraus hergestellte Formkörper.

㉔ Die Erfindung betrifft eine Mischung, bestehend im wesentlichen aus Polyoxymethylen (Komponente A), einem kautschukelastischen Propfcopolymeren, dessen Partikel aus einem kautschukelastischen, einphasigen Kern auf Basis von Polydien und einer harten Pfropfhülle aufgebaut sind (Komponente B) und gegebenenfalls einer polymeren Dritt-komponente (Komponente C). Weiterhin bezieht sich die Erfindung auf eine Dreiermischung aus den Komponenten A, B' und C, wobei im Falle von B' der Kern anstelle von Polydien überwiegend oder vollständig aus Poly-(meth)-acrylsäureester oder Silikonkautschuk besteht.

Die aus diesen Mischungen hergestellten Formkörper zeichnen sich vor allem durch eine gute Kälteschlagzähigkeit aus.

EP O 156 285 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0156285
Nummer der Anmeldung

EP 85 10 3153

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLAFFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)
A	EP-A-0 004 973 (HOECHST AG) * Ansprüche 1-7; Seite 8, Zeile 3 - Seite 14; Zeile 29; Seite 16, Zeilen 17-25 *	1, 8, 10 -13, 15 -19	C 08 L 59/02 C 08 L 51/04 C 08 L 51/06 C 08 L 51/08 C 08 L 67/02 C 08 L 75/04 C 08 L 35/02
A	FR-A-2 376 189 (BASF AG) * Anspruch; & DE - A - 26 59357 (Kat. D,A) *	1, 13	
A	AT-B- 289 388 (FARBWERKE HOECHST AG) * Anspruch 1 *	1, 8, 12	
A	FR-A-2 046 991 (FARBWERKE AG) * Ansprüche 1,3; & DE - A - 1 93 1392 (Kat. D,A) *	1-3, 6	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl. 4)
P, A	EP-A-0 115 373 (CELANESE CORP.) * Ansprüche 1-5 *	1-5	C 08 L 51/00 C 08 L 59/00
A	US-A-4 296 216 (H. SAKANO et al.) * Anspruch 1 *	1	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
Recherchenort BERLIN	Abschlußdatum der Recherche 30-01-1987	Prüfer IDEZ C.G.	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet			
Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie			
A : technologischer Hintergrund			
O : nichtschriftliche Offenbarung			
P : Zwischenliteratur			
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze	& : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument		

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning
Operations and is not part of the Official Record**

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- BLACK BORDERS**
- IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- FADED TEXT OR DRAWING**
- BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- SKEWED/SLANTED IMAGES**
- COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- GRAY SCALE DOCUMENTS**
- LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- OTHER:** _____

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

This Page Blank (uspto)